8288500

Basic Patent (No, Kind, Date): EP 54168 A1 820623 <No. of Patents: 010>

PATENT FAMILY:

AUSTRIA (AT)

Patent (No, Kind, Date): AT 8384 E 840715

1,1,2-TRIPHENYL-BUT-1-EN-DERIVATE SOWIE VERFAHREN ZU IHRER

HERSTELLUNG

UND IHRE VERWENDUNG ALS ARZNEIMITTEL. (German)

Patent Assignee: KLINGE CO CHEM PHARM FAB (DE)

Author (Inventor): SCHICKANEDER HELMUT DR; LOESER ROLAND DR; GRILL

HELMUT DR

Priority (No,Kind,Date): EP 81109254 A 811029; DE 3046719 A

801211

Applic (No, Kind, Date): EP 81109254 A 811029

Addnl Info: 00054168 840711 IPC: * C07C-093/06; A61K-031/135 Language of Document: German

GERMANY, FEDERAL REPUBLIC (DE)

Patent (No, Kind, Date): DE 3046719 A1 821202

1,1,2-TRIPHENYL-BUT-1-EN-DERIVATE SOWIE VERFAHREN ZU IHRER

HERSTELLUNG

UND IHRE VERWENDUNG ALS ARZNEIMITTEL (German)

Patent Assignee: KLINGE CO CHEM PHARM FAB (DE)

Author (Inventor): SCHICKANEDER HELMUT DIPL CHEM (DE); LOESER ROLAND

DR (DE); GRILL HELMUT DIPL CHEM DR (DE) Priority (No,Kind,Date): DE 3046719 A 801211 Applic (No,Kind,Date): DE 3046719 A 801211

IPC: * C07C-093/06; A61K-031/135 Language of Document: German

Patent (No, Kind, Date): DE 3164764 C0 840816

1,1,2-TRIPHENYL-BUT-1-ENE DERIVATIVES, PROCESS FOR THEIR

MANUFACTURE

AND THEIR USE AS PHARMACEUTICAL AGENTS (English; French; German)

Patent Assignee: KLINGE CO CHEM PHARM FAB (DE)

Author (Inventor): SCHICKANEDER HELMUT DR; LOSER ROLAND DR; GRILL

HELMUT DR

Priority (No,Kind,Date): DE 3046719 A 801211 Applic (No,Kind,Date): EP 81109254 A 811029

IPC: * C07C-093/06; A61K-031/135 CA Abstract No: * 97(25)215730B Derwent WPI Acc No: * C 82-52707E

Language of Document: English; French; German Patent (No.Kind.Date): DE 3046719 C2 830217

BEST AVAILABLE COPY

ATTORNEY DOCKET NUMBER:10177-211-999 SERIAL NUMBER: 09/910,388 REFERENCE: **B28**

1,1,2-TRIPHENYL-BUT-1-EN-DERIVATE, VERFAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG UND

ARZNEIMITTEL (German)

Patent Assignee: KLINGE CO CHEM PHARM FAB (DE)

Author (Inventor): SCHICKANEDER HELMUT DIPL CHEM (DE); LOESER ROLAND

DR (DE); GRILL HELMUT DIPL CHEM DR (DE) Priority (No,Kind,Date): DE 3046719 A 801211 Applic (No, Kind, Date): DE 3046719 A 801211

Filing Details: DE C2 D2 Grant of a patent after examination process

IPC: * C07C-093/06; A61K-031/135 Language of Document: German

EUROPEAN PATENT OFFICE (EP)

Patent (No, Kind, Date): EP 54168 A1 820623

1,1,2-TRIPHENYL-BUT-1-ENE DERIVATIVES, PROCESS FOR THEIR

MANUFACTURE

AND THEIR USE AS PHARMACEUTICAL AGENTS (English)

Patent Assignee: KLINGE CO CHEM PHARM FAB (DE)

Author (Inventor): SCHICKANEDER HELMUT DR; LOSER ROLAND DR; GRILL

HELMUT DR

Priority (No,Kind,Date): DE 3046719 A 801211 Applic (No, Kind, Date): EP 81109254 A 811029

Designated States: (National) AT; BE; CH; DE; FR; GB; IT; LI; LU; NL;

SE

IPC: * C07C-093/06; A61K-031/135 CA Abstract No: * 97(25)215730B Derwent WPI Acc No: * C 82-52707E

Language of Document: German

Patent (No, Kind, Date): EP 54168 B1 840711

1,1,2-TRIPHENYL-BUT-1-ENE DERIVATIVES, PROCESS FOR THEIR

MANUFACTURE

AND THEIR USE AS PHARMACEUTICAL AGENTS (English)

Patent Assignee: KLINGE CO CHEM PHARM FAB (DE)

Author (Inventor): SCHICKANEDER HELMUT DR; LOSER ROLAND DR; GRILL

HELMUT DR

Priority (No, Kind, Date): DE 3046719 A 801211 Applic (No,Kind,Date): EP 81109254 A 811029

Designated States: (National) AT; BE; CH; DE; FR; GB; IT; LI; LU; NL;

IPC: * C07C-093/06; A61K-031/135 Language of Document: German

IRELAND (IE)

Patent (No, Kind, Date): IE 8751882 B 870415

1,2,2-TRIPHENYL BUT-1-ENE DERIVATIVES AS WELL AS A METHOD FOR

THEIR

PRODUCTION AND THEIR USE AS A PHARMACEUTICAL PREPARATION (English)

Patent Assignee: KLINGE CO CHEM PHARM FAB (DE)

Priority (No,Kind,Date): DE 3046719 A 801211 Applic (No,Kind,Date): IE 812905 A 811210

IPC: * C07C-093/06; A61K-031/135 CA Abstract No: * 97(25)215730B Derwent WPI Acc No: * C 82-52707E Language of Document: English

JAPAN (JP)

Patent (No, Kind, Date): JP 57122049 A2 820729

1,1,2-TRIPHENYLBUTENE-1 DERIVATIVE AND THERAPEUTICALLY SOLUBLE SALT.

MANUFACTURE AND MEDICINE (English)

Patent Assignee: KLINGE CO CHEM PHARM FAB

Author (Inventor): HERUMUTSUTO SHIKANEEDERU; RORANDO RESERU;

HERUMUTSUTO GURIRU

Priority (No,Kind,Date): DE 3046719 A 801211 Applic (No,Kind,Date): JP 81197807 A 811210

IPC: * C07C-093/06; A61K-031/135 Language of Document: Japanese

Patent (No,Kind,Date): JP 85039347 B4 850905 Priority (No,Kind,Date): DE 3046719 A 801211 Applic (No,Kind,Date): JP 81197807 A 811210

IPC: * C07C-093/06; A61K-031/135 Language of Document: Japanese

UNITED STATES OF AMERICA (US)

Patent (No, Kind, Date): US 5047431, A 910910

1,1,2-TRIPHENYLBUT-1-ENE DERIVATIVES (English)
Patent Assignee: KLINGE CO CHEM PHARM FAB (DE)

Author (Inventor): SCHICKANEDER HELMUT (DE); LOESER ROLAND (DE);

GRILL HELMUT (DE)

Priority (No, Kind, Date): US 930015 B1 861105; US 800356 B1 851121;

US 328723 B1 811208; DE 3046719 A 801211 Applic (No,Kind,Date): US 523266 A 900514

National Class: * 514648000; 514874000; 564324000

IPC: * A61K-031/135; C07C-217/20 CA Abstract No: * 97(25)215730B Derwent WPI Acc No: * C 82-52707E Language of Document/ English





Europäisches Patentamt **European Patent Office** Office européen des brevets

(1) Veröffentlichungsmummer:

A₁

1

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- 29 Anmeldetagi 29.10.81

(1) Int. Ct. 1; C 07 C 93/06 A 61 K 31/135

- (3) Prioritāt: 11;12.80 DE 3046718
- (4) Veröffentlichungszag der Anmeldung: 23.05.52 Petentbigtt 82/25
- Benannte Vertragesteaten:
 AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE
- (7) Anmelder: Kiloge Pharma GmbH & Co. Leopoldstrasan 18 D-8000 München 40(DE)
- (7) Erfinder: Schlokaneder, Helmut, Dr. Anzinger Stresse 22 D-8011 Poing(DE)
- (2) Erlinder: Libror, Roland, Dr. Fichtenweg 12 D-8132 Feldefing(DE)
- 2 Erfinder: Grill, Helmur, Dr. Zugspitzstrasse 148 D-8011 Vaterstetten(DE)
- (4) Venreter: Weethoff, Frank Dr.-ing. et al. Petertamerata Weethoff v. Petertamenn-Behrens-Goetz Schweigerstrasse 2 D-8000 Minches 80(DE)
- (a) 1,1,2-Triphonyi-bat-1-en-Derivets sowie Verfahren zu (hrer Herstellung und ihre Verwendung els Arzneimittel,
- (E)-1-[4'-(2-Alkylaminosthoxy)phonyl]-1-(3'hydroxyphenyl)-2-phenyl-tur-1-ene der silgemeinen Formel aligemeinen Formel

in der R¹ und R² gleich oder verschieden sein können, wabel im Felle R¹ gleich R² die Substituenten jeweils Methyl- oder Ethylgruppen bedputen, withrend im Felle R¹ ungleich R² ein Substituent Wasserstoff bedeutet und der andere Substitherapoulsch verträgliche Salze, bezitzen eine ausgeprägte thorspoulsed vortragment cause, pesitzen eine ausgepragus antiastrogane Wirkung und sind geeignet zur Behandlung des hormonabhängigen Memmatumors.

Sie können hergestellt

in der R¹ und R² gleich oder verschleden sein können, wabei im Felle R¹ gleich R² die Substituenten jeweits Methyl- oder Ethylgruppen bedeutstt, während im Falla R¹ ungleich R² cin Substituent eine Bertylgruppe darstellt und der andere Substituent eine Methyl- oder Ethylgruppe sein kenn und R² Wasserstoff oder sine leicht hydrolysierbare Schutzgruppe ist, indem man durch Einwirken von Mineralature unter Abspehung einer gegebenenfalls vorhandenen Schutzgrup pe dehydratisiert, aus dem enfallenden isomerenpeer die E-Farm durch Kristellisation isoliert und eine eventuell verhandene Benzylgruppe hydrogenalytisch abspatiet.

0054168

- ∕1. ∸

Anm.: Klinge....

Beschreibung

Die Erfindung betrifft neue 1,1.2-Triphenyl-but-1-en-Derivate, welche wertvolle therapeutische Eigenschaften besitzen.

Verbindungen mit diesem Grundgerüst und einem Dialkylamindalkoxyrest in Paraposition an einem der Phenylreste am C-Atom 1 der But-1-en-kette, sind bereits in
der Britischen Patentschrift 1,013,907 beschrieben.
Eine davon, das (2)-1-[4'-(2-Dimethylaminoethoxy)phenyl]-1,2-diphenyl-but-1-en (Tamoxifen, INN rec.)
stellt einen spezifischen Estrogen-Antagonist dar.
Aufgrund seiner ausgeprägten antiestrogenen Aktivität
hat sich dieser Wirkstoff bereits in der Therapie des
bormonabhängigen Mammatumors bewährt.

In der DE-OS 2 807 599 ist festgestellt worden, daß
ein Metabolit des Tamoxifens, das (2)-1-[4'-(2-Dimethylaminoethoxy)phenyl]-1-(4'-hydroxyphenyl)-2phenyl-but-1-en ("4-Hydroxy-Tamoxifen") eine dem
Tamoxifen vergleichbare antiestrogene Wirkung besitzt.
Wie aus der Europ. Anmeldung O 002 097 hervorgeht,
trifft dies auch auf eine Reihe von 1-[4'-(2-Alkylaminoalkoxy)phenyl]-1-(4'-hydroxyphenyl)-2-phenylbut-1-enen ("4-Hydroxy-Tamoxifen-Derivate") zu.

Überreschenderweise wurde nun festgestellt, daß durch Verschiebung der Hydroxygruppe von Position 4 nach Position 3 Verbindungen erhalten werden, deren E-Pormen hinsichtlich Bindungsaffinität zum Estrogenrezeptor dem Tamoxifen deutlich überlegen sind. Aufgrund dieser hohen spezifischen Affinität zum Estrogenrezeptor zeigten die beanspruchten Verbindungen erwartungsgemäß eine sowohl ausgeprägte antiuterotrope iktivität als auch mammatuworhemmende Wirkung, die, wie am Beispiel der Verbindung 1 gezeigt wird, über der "Aktivität des Tamoxifens lag. Gegenstand der Erfindung sind 1,1,2-Triphenyl-but-1-en-Derivate der allgemeinen Formel (1), deren Konfiguration der E-Form entspricht.

Folgende Verbindungen werden beansprucht: Tabelle 1

Verb. Nr.	R ¹	R ²	Schmp.	Beispiel	
1	CH ³	CH ³	162 bis 163°C	1 h	
. 2	с ₂ н ₅	с ₂ 11 ₅	121°c	2 a	
3 ,	СН_		125 bis 127°C	3	
4	с ₂ п ₅	H .	174 bis 175°C	4	

-3 -

In dieser Beschreibung beziehen sich die Bezeichnungen E- bzw. Z-Form (E = "entgegen", Z = "zusammen") auf die Stellung der 3-Hydroxyphenylgruppe (Priorität 1) am C-Atom 1 zur Stellung
der unsubstituierten Phenylgruppe (Priorität 1)
am C-Atom 2 der Doppelbindung zueinender (Nomenklaturregel: R. T. Morrison, R. N. Boyd, Lehrbuch
der Organischen Chemie, Verlag Chemis, S. 167
(1974)].

10

Die E- und Z-Formen unterscheiden sich deutlich in ihren Protonenresonanzsignalen der Alkylamino-gruppe und der -O-CH2-Gruppe in der -OCH2CE2NE¹H²-Seitenkette. Die Signale der E-Form sind bei den beanspruchten Verbindungen gegenüber der Z-Form hochfeldverschoben [D. J. Collins, J. J. Hobbs und C. W. Emmers, J. Med. Chem., 14, 952 (1971)].

Tabelle 2

Charakteristische Unterscheidungsmerkmale der E- und Z-Pormen von 1-[4'-(2-Dialkylaminoethoxy)phenyl]-1-(3'-hydroxyphenyl)-2-phenyl-but-1-en-Verbindungen

E ¹ = E ²	Isomer	Schmp.	¹ H-NMR-Signale (δ. ppm)	
Methyl (Beispiel 1 h)	E-Form	162 bis 163°c	ос <u>н</u> ⁵ и(с д ²) ⁵	2.17 3.88
Methyl (Beispiel 1 i)	Z-Form	173 ⁰ c	ос <u>я</u> 5 м(св ²) ⁵	2.23 4.05
Ethyl (Beispiel 2 a)	E-Form	121°C	ос <u>н</u> ² и(сн ² с <u>н</u> ²) ⁵	0.97 3.90
Ethyl (Beispiel 2 b)	Z-Form	156 ^c 3	ос <u>н</u> 5 и(сн ⁵ сн ²) ⁵	1.01 4.03

Die Erfindung betrifft ferner ein Verfahren zu Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel (1), das dadurch gekennzeichnet ist, daß man Carbinole der allgemeinen Formel (2)

in der R¹ und R² die in Anspruch 2 angegebene Bedeutung besitzen und R³ Wasserstoff oder eins leicht hydrolysierbare Schutzgruppe darstellt, in an sich bekannter Weise durch Einwirken von Mineralsäure, gegebenenfalls unter Abspaltung der Schutzgruppe, dehydratisiert, vom anfallenden Isomerenyaar die E-Form durch Kristallisation isoliert, und eine gegebenenfalls vorhandene Benzylgruppe hydrogenolytisch abspaltet. Als leicht hydrolysierbare Schutzgruppe wird der Tetrahydropyranylrest bevorzugt. Die Abspaltung der Schutzgruppe und die Dehydratisierung gelingt mit Minerelsäure in alkoholischem Milieu, bevorzugt in salzsaurer ethanolischer Lösung. Die Isolierung der E-Form mittels Kristallisation kann sowohl mit den Säure-Additions-Salzen als auch mit den freien Basen durchgeführt verden. Eine eventuelle Entbenzylierung gelingt selektiv hydrogenolytisch bei Raumtemperatur mit Palladium-Kohle.

- 6 -

Die exfindungsgemäßen Verbindungen kann man beispielsweise wie folgt herstellen:

Die Ausgangsverbindung der Formel (3)

10

kann durch Friedel-Crafts-Reaktion von Methoxybenzol mit
Phenylessigsäurechlorid erhalten werden. Durch Umsetzung
von 1-(4'-Methoxyphenyl)-2-phenyl)-ethan-1-on (3) mit
Ethylbromid in Dimethylformamid und in Gegenwart von Natriumhydrid entsteht das 1-(4'-Methoxyphenyl)-2-phenyl-n-butan-1-on (4)

$$\begin{array}{ccc}
\text{CH}_3\text{O} & & \text{C-CH} \\
\text{O} & \text{CH}_2 \\
\text{CH}_3
\end{array}$$
(4)

Eine Etherspaltung von (4) mit Pyridinhydrochlorid führt zum 1-(4'-Hydroxyphenyl)-2-phenyl-n-butan-1-on (5)

Durch Umsetzung von (5) mit Verbindungen der allgemeinen Formel R¹R²N-CH₂CH₂Cl (6) in der R¹ und R² gleich oder verschieden sein können, vobei im Falle R¹ gleich R² die Substituenten jeweils Methyl- oder Ethylgruppen bedeuten, während im Falle R¹ ungleich R² ein Substituent eine Benzylgruppe bedeutet und der andere Substituent eine Methyl- oder Ethylgruppe darstellt, werden Verbindungen der allgemeinen Formel (7) erhalten wobei R¹ und R² die oben Genannten Bedeutungen besitzen.

$$R^{1}R^{2}N-CH_{2}CH_{2}O$$

$$C-CH$$

$$CH_{2}CH_{2}O$$

$$CH_{3}$$

$$C+CH$$

$$CH_{3}$$

$$C+CH$$

Verbindungen der allgemeinen Formel (7) werden mit 3'-(2-Tetrahydropyranyloxy)-phenyl-magnesiumbromid zu den diastersomeren Carbinolen der allgemeinen Formel (8) umgesetzt,

wobei R¹ und R² die in Formel (7) angegebene Bedeutung besitzen. Verbindungen der allgemeinen Formel (8) spalten in Gegenvart von Mineralsäure bereits bei Raumtemperatur den Tetrahydropyranylrest ab und dehydratisieren in der

- 8 -

Hitze zu einem Isomerenpaar aus dem sowohl in seiner Salzals auch in seiner Basenform das E-Isomere durch Kristellisation isoliert werden kann, das gegebenenfalls bei Anwesenheit einer Benzylgruppe hydrogenolytisch entbenzyliert wird, so daß Verbindungen der allgemeinen Formel (1) nach Anspruch 1 erhalten werden.

In den durchgeführten Untersuchungen konnte bei den besnspruchten Verbindungen eine hohe antiestrogene Wirkung festgestellt werden, die therapeutisch nutzbar ist.

Die Bestimmung der Bindungsaffinität zum Estradiolrezeptor wurde mit dem Kaninchenuterus-Cytosol vorgenommen. Die beanspruchten Verbindungen zeigten gegenüber dem Tamoxifen eine ca. zehnfach höhere Bindungsaffinität.

Die Hessung der antiuterotropen Wirkung erfolgte nicht, wie füblich, nach dreitägiger Wirkstoffbehendlung von präpubertären weiblichen Ratten (Dorfman-Test). Innerhalb dieser kurzen Behandlungszeit ist eins hormonelle Gegenregulation bei präpubertären Tieren nicht zu erwarten, so daß keine eindeutigen Aussagen über die antiestrogenen Eigenschaften der applizierten Wirkstoffe gemacht werden können. Aus diesem Grund wurden geschlechtsreife, weibliche Ratten einer dreiwächigen Wirkstoffbehandlung unterzogen. In diesem Versuch zeigten die beanspruchten Verbindungen eine ausgeprägte antiuterotrope Wirkung, die zum Teil über der Aktivität des Tamoxifens lag.

Zur Messung der mammatumorhemmenden Wirkung wurde von den beanspruchten Substanzen die Verbindung 1 (= "3-Eydroxy-Tamoxifen") ausgewählt und unter gleichen Testbedingungen mit Tamoxifen verglichen. Wie gezeigt werden konnte, erweist sich die beenspruchte Verbindung in der tumorhemmenden Aktivität dem Tamoxifen eindeutig Überlegen.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen stellen somit eine wertvolle Bereicherung des Arzneimittelschatzes dar und können vor allem beim Menschen zur Behandlung des malignen Hammatumore eingesetzt werden.

Die Erfindung betrifft außerdem Arzneimittel, die eine Verbindung der allgemeinen Formel (1) als Wirkstoff neben den üblichen pharmazeutischen Träger- und Hilfsstoffen enthalten.

- Die beanspruchten Verbindungen werden bevorzugt oral verabreicht. Gewöhnlich beträgt die orale Tagesdosis 0.01 bis 0.2 g.
 vorzugsweise 0.02 bis 0.1 g. Trotzdem kann es gegebenenfalls
 erforderlich sein, von den genannten Mengen abzuweichen, und
 zwar in Abhängigkeit des individuellen Verhaltens gegenüber
 dem Mehikament bzw. der Art seiner Formulierung und dem Zeitpunkt bzw. Intervall, zu welchem die Verabreichung erfolgt. So
 kann es in einigen Fällen ausreichend sein, mit weniger als der
 vorgenannten Mindestmenge auszukommen, während in anderen
 Fällen die genannte obere Grenze überschritten werden muß.
 Im Falle der Applikation größerer Mengen kann es empfehlenswert sein, diese in mehreren Einzelgaben über den Tag zu
- Die Virkstoffe können in üblicher Form zur oralen Verabreichung konfektioniert werden, z.B. in Kapseln, als Tabletten oder 25 auch Dragees.

Durch Vermischen mit festen, pulverförmigen Trägerstoffen, wie Kartoffel- oder Maisstärke, mit Zusätzen wie Natrium-citrat, Calciumcarbonat und Bindemitteln wie Polyvinyl-pyrrolidon, Gelatine oder Cellulosederivaten, gegebenenfalls unter Zusatz von Cleitmitteln wie Magnesiumstearat, Natrium-laurylsulfat oder Polyethylenglykolen, können sie zu Tabletten oder zu Drageskernen verarbeitst verden. Selbstverständlich können bei den oralen Verzbreichungsformen Geschwackskorrigenzien zugesetzt werden.

- 10 Als weitere Verabreichungsformen eignen sich Stackkapseln,
 z. B. aus Ertgelatine sowie geschlossens Weichgelatinekapseln
 mit einem Weichmacher z. B. Glycerin. Die Stackkapseln enthalten den Wirkstoff vorzugsweise als Granulat z. B. in Mischung
 mit Püllstoffen, wie Lactose, Saccharose, Mannit, Stärken
 vie z. B. Kartoffelstärke oder Amylopectin, Cellulosederivaten
 oder hochdispersen Kisselsäuren. In Weichgelatinekapseln ist
 der Wirkstoff vorzugsweise in geeigneten Flüssigkeiten, z. B.
 in Pflanzenölen oder flüssigen Polyethylenglykolen, gelöst
 oder suspendiert.
- 20 Im folgenden wird die Erfindung anhand von Ausführungsbeispielen näher beschrieben.

Beispiel 1

10

15

25

30

1-[4'-(2-Dimethylaminoethoxy)phenyl]-1-(3'-hydroxyphenyl)-2-phenyl-but-1-en

Herstellung der Vorstufen

a) 1-(4'-Methoxyphenyl)-2-phenyl-ethan-1-on

10.8 g (0.10 Mol) Methoxybenzol und 13.9 g (0.09 Mol)

Phenylessigsäurechlorid in 1.0 l Methylenchlorid werden bei
Raumtemperatur unter kräftigem Rühren portionsveise mit 13.3 g
(0.10 Mol) Aluminiumchlorid versetzt und noch 2 Stdn. gerührt.

Anschließend wird das Reaktionsgemisch auf Eis gegossen und
mit 50 ml Salzsäure versetzt. Nach Abtrennung der organischen
Phase wird die wäßrige Lösung zweimal mit je 500 ml Methylenchlorid ausgeschüttelt, die vereinigten organischen Phasen mit
Wasser gewaschen und das Lösungsmittel i. Vak. entfernt. Der
schmierige Rückstand wird mittels Vasserdempfdestillation von
den flüchtigen Anteilen befreit und der verbleibende Peststoff
nach Filtration und Waschen mit Wasser aus Ethanol kristallisiert. Farblose Kristalle vom Schmp. 75°C; Rf 0.7 [CEC13/
CH30H (9/1)]; Ausbeute: 18.3 g (90%).

20 C₁₅H₁₄O₂ (226.2)

1H-NMH-Spektrum¹)

(CDCi_x)

3-77 a (3) OCH,

4.18 s (2) CH2

6.87 d (2) Aromaten-H [J=9.0]

7-2 s (5) Aromaten-H

7.97 d (2) Aromaten-H [J=9.0]

¹⁾ aufgenommen bei 60 MHz

die chemischen Verschiebungen sind in ppm gegen TMS (δ =0.0) angegeben, die relativen Intensitäten sind in Klambern beigefügt.

sz Singulett; d= Dublett; t= Triplett; r= Multiplett. J= Kopplungskonstante in Hz

b) 1-(4'-Methoxyphenyi)-2-phenyl-n-butan-1-on

2.4 g (0.10 Mol) Natriumhydrid werden in 300 ml stickstand aus Ethanol kristellisiert. Farblose Kristalle vom Schmp.

C₁₇H₁₈O₂ (254.3)

1H-WR-Spektrum

20

5

10

c) 1+(4'-Hydroxyphenyl)-2-phonyl-n-butan-1-on

25.4 g (0.10 Mol) 1-(4'-Methoxyphenyl)-2-phenyl-n-butan-1-on und 34.5 g (0.30 Mol) Pyridinhydrochlorid werden geschwolzen und unter Rühren bei 220°C 1 Std. unter Rückfluß erhitzt. Die noch flüssige Schwelze wird in Eisvasser gegossen und der Niederschlag mit 500 ml Ether aufgenommen. Die etherische Lösung wird nach dem Waschen mit Vasser, mit 1 N Natronlauge ausgeschüttelt. Die wäßrig-alkalische Lösung wird mit 5 N Salzsäure angasäuert und mit 500 ml Ether extrahiert. Die organische Phase wird mit Vasser gewaschen und über Natriumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird i. Vak. entfernt und das Bohprodukt aus verdümtem Ethanol kristallisiert. Farbloss Kristalle vom Schmp. 131°C; R_f 0.45 [Toluol/Ethylacetat (9/1)]; Ausbeute: 16.3 g (68%).

C₁₆H₁₆O₂ (240.3)

1 H-MR-Spektrum (dg-Aceton); 0.85 (3) OH, [J=7.0] 1.37 bis 2.50 m (2) CH, 2.73 bis 3.47 breit (1) OH [austauschbar mit D₂0] 4.60 (1) CH 6.87 (2) Aromaten-H [J=9.0] 7-33 (5) Aromaten-H 8.00 (2) Aromaten-H [J=9.0]

.

20

10

2.76 g (0.12 Mol) Natrium werden in 100 ml wasserfreiem Ethanol gelöst und 24 g (0.10 Hol) 1-(4'-Hydroxyphenyl)-2phenyl-n-butan-1-on hinzugefügt. Die Lösung wird bei Rückflußtemperatur langsam mit 21.4 g (0.20 Mol) Dimethylaminoethylchlorid in 150 ml Toluol versetzt und das Reaktionegemisch noch weitere 85tdn. unter Rückfluß erhitzt. Nach Abkühlung und Abtrennen der unlöslichen Anteile wird das Filtrat 1. Vak. vom Lösungsmittel befreit und der Rückstand in 500 ml Ether aufgenommen. Die etherische Lösung wird mehrmals mit 2 N Natronlauge ausgeschüttelt und anschließend mit Wasser gewaschen. Nach dem Trocknen über Natriumsulfat wird der Ether i. Vak. entfernt. Farbloses Ol; Rf 0.25 [CHCl3/CH3OH (9/1)]; Ausbeute 19.3 g

(\$2%).

C 20H25NO2 (311.4)

¹H-MB-Spektrum

(CDCl₃) t (3) CH3 [J=7.0]1.53 bis 2.83 m (2) CH 2.28 в (6) X(С<u>н</u>_х), 2.67 t (2)NCH2 [J=6.0] t (2)00H, 4.03 [J=6.0]4-40 t (1) CH [J=7.6]6.87 · d (2) Aromaten-H [J=8.4] 7.23...s (5) Aromaten-H 7-97 d (2) Aromaten-H [J=8.4]

20

5

10.

e) 1-[4'-(2-Dimethylaminosthoxy)phenyl]-2-phenyl1-[3'-(2-tetrahydropyranyloxy)phenyl]-n-butan-1-ol
[Diastereomere]

42.2 g (0.15 Mol) 3'-(2-Tetrahydropyranyloxy)phenylmagnesiumbromid in 200 ml wasserfreiem Tetrabydrofuran verden vorsichtig mit 31.1 g (0.10 Mol) 1-[4'-(2-Dimethylaminosthoxy)phenyl]-2-phenyl-n-butan-1-on in 100 ml vasserfreiem Tetrahydrofuran versetzt und anschließend 2 Stdn. unter Rückfluß erhitzt. Die abgekühlte Reaktionslösung wird mit 150 ml gesättigter, väßriger Ammoniumchloridlösung zersetzt und mit 100 ml Ether ausgeschüttelt. Die organische Phase wird mit Wasser gewaschen und nach dem Trooknen über Natriumsulfat das Lösungsmittel i. Vak entfernt. Der ölige Rückstand wird an Kieselgel mit Chloroform/Methanol (9/1) säulenchromatographisch von Verunreinigungen befreit und die reine Diestereomeren-Fraktion aus Petrolether kristallisiert. Farblose Kristalle vom Schmp. 56°C; R_f 0.50 [CHCl₃/CH₃OH (9/1)]; Ausbeute 29.9 g (61%)

Co C₃₁H₃₉NO₄ (489.7) Ber. C 76.04 H 8.03 N 2.86 Gef. C 76.28 H 7.92 N 2.79

Mol:-Gew. 489 (massenspektrometrisch bestimmt)

IH-Spektrum (XBr): J(0-H) 3600 bis 3100 cm-1

H-NHR-Spektrum

(d₆-DMSO) : 0.6 breit

1.23 bis 1.97m (8) CH₂
2.20 s (6) N(CH₃)₂

t. (3)

2.37 bis 2.77t (2) RCH

3.27 bis 4.03m (6) CH, 2xOCH₂,0H

5.45 breit s (1) OCH

6.40 bis 7.43m (13)Aromaten-H

30

25

10

f) 1-[4"-(2-Dimethylaminoethoxy)phenyl]-1-(3"-hydroxyphenyl)-2-phenyl-n-butan-1-ol [Diastercomere]

49.0 g (0.1 Mol) der reinen Diastereomeren-Fraktion von 1-[4'-(2-Dimethylaminoethoxy)phenyl]-2-phenyl-1-[3'-(2-tetrahydropyranyloxy)phenyl]-n-butan-1-ol in 500 ml Ethylacetat werden bei Raumtemperatur mit 200 ml 1-proz. wäßriger Salzsäure versetzt und kräftig geschüttelt. Die Emulsion wird mit 5-proz. wäßriger Ammoniaklösung neutralisiert und nach dem Absetzen, die wäßrige Phase abgetrennt. Die organische Phase wird mit Wasser gewaschen und nach dem Trocknen über Natriumsulfat das Lösungsmittel i. Vak. entfernt. Der Rückstand wird aus Ether/Petrolether (1/1) kristallisiert. Farblose Kristalle des Diastereomeren-Gemisches vom Schmp. 59 bis 60°C; R 0.35 [CHCl₂/CH₂OH (7/3)]; Ausbeute 36.5 g (90%).

C₂₆H₃₁NO₃ (405.5) Ber.C. 77.01 H 7.70 H 3.45 Gef.C. 76.81 H 7.86 N 3.38

Mol.-Gev. 405 (massenspektrometrisch bestimmt)

IR-Spektrum (KBr) : V (0-H) 3600 bis 2400 cm⁻¹

1H-NMR-Spektrum (d₆-Aceton)

6.20 bis 7.73 m Aromaten-H

25

- 17-

g) Erfindungagemäße Herstellung von:

(E)-1-[4'-(2-Dimethylaminoethoxy)phenyl]-1-(3'-hydroxy-phenyl)-2-phenyl-but-1-en-hydrochlorid

40.5 g (0.1 Nol) des Diastereomeren-Gemisches von 1-T4.'-(2-Dimethyleminosthoxy)phenyl]-1-(3'-hydroxy-phenyl)-2-phenyl-n-butan-1-ol in 500 ml Ethanol verden mit 25 ml konz. Salzsäure versetzt und 2 Stdn. unter Rückfluß srhitzt. Anschließend wird das Lösungsmittel i. Vak. entfernt und der Rückstand aus Methanol/Ether (1/1) kristallisiert. Parblose Kristalle vom Schmp. 221°C (Zers.); Rf 0.25 [CHCl3/CH30H (7/3)]; Ausbeute: 2013 g (48%).

c₂₆H₃₀ClNo₂ (423.9)

10

: √(o-H, NH) 3650 bis 2600 cm⁻¹ IR-Spaktrum (KBr) 1 H-NMR-Spektrom (d -Methanol) : 0.9 **'**‡ (3) [J=6.0] 2.5 g (2) [J=6.0] 2.97 N(OH-)S s (6) 3-5 t (2) [J=5.0] 4-27 OCH t (2) [J=5.0] 6.53 bis 7.30 m (13) Aromaten-H

Erfindungsgemäße Herstellung von

(E)-1-[4'-(2-Dimethylaminosthoxy)phenyl]-1-(3'hydroxyphenyl)-2-phenyl-but-1-en

42.4 g (0.1 Nol) (E)-1-[4'-(2-Dimethylaminoethoxy) phenyl]-1-(3'-hydroxyphenyl)-2-phenyl-but-1-en-hydrochlorid werden in 200 ml verdünnter Ammoniaklösung suspendiert und zweimal, mit je 250 ml Ethylacetat ausgeschüttelt. Die organische Phase wird mit Wasser neutral gewaschen und nach dem Trocknen über Natriumoulsat das Lösungsmittel 1. Vak. entsemt. Der Rückstand wird aus Ether kristallisiert. Farblose Kristalle vom Schmp. 162 bis 163°C; R_f 0.40 [CHCl₃/CH₃OH (7/3)]; Ausbeute: 37.2 g (96%).

(387.5) Ber. C 80.59 H 7.54 N 3.61 Ger. C 80.50 H 7.60 N 3.55

(massenspektrometrisch bestimmt) Mol.-Gew. 387

IR-Spektrum (KBr) : ♥ (0-H) 3650 bis 3100 cm⁻¹

H-MAR-Spektrum

(d₆-DMSO) 0.83 t (3) [J=6.0] s.(e) N(GH2)^S 2.17 2.27 bis 2.73 m (4) CHON, CHOCH 3.88 t (2) OCH2 [J=5.8] 6.40 bis 7.37 m (13) Aromaten-H

s (1) OH [austauschbar mit

D_0]

10

i) (Z)-1-[4'-(2-Dimethylaminocthoxy)phenyl]-1-(3'-hydroxy-phenyl]-2-phenyl-but-1-en

Der Rückstand der Mutterlauge des Kristallisates aus Beispiel 1 g wird in 200 ml verdünnter Ammoniaklösung suspendiert und zweimal mit je 250 ml Ethylacetat ausgeschüttelt. Die organische Phase wird mit Wasser gewaschen und nach dem Trocknen über Natriumsulfat das Lösungsmittel i. Vak. entfernt. Der Rückstand wird aus Methanol/Wasser (1/1) mehrmala kristallisiert. Parblose Kristalle vom Schmp. 173°C; R. 0.40 [CHCl₃/CH₃OH (7/3)]; Ausbeute: 7.7 g (20%).

^С26^H29^{NO}2 (387.5) Вет. С 80.59 И 7.54 И 3.61 Gef. С 80.41 И 7.53 И 3.56

Mol.-Gew. 387 (massenspektrometrisch bestimmt)

IR-Spektrum (KBr) : 7 (0-H) 3650 bis 3100 cm⁻¹

1H-MMR-Spektrum (d6-DMSO)

0.85 t (3) CH₃ [J=6.4]
2.23 s (6) N(CH₃)₂
2.30 bis 2.80 m (4) CH₂N, CH₂CH₃
4.05 t (2) OCH₂ [J=5.8]
6.10 bis 7.33 m (13) Aromaten-H
9.03 s (1) OH [austauschbar

mit D₂0]

Beispiel 2 a

Erfindungsgemäße Borstellung von
(E)-1-[4'-(2-Diethylaminoethoxy)phenyl]-1-(3'-hydroxyphenyl)2-phenyl-but-1-en

5 51.8 g (0.1 Mol) der analog Beispiel 1 e hergestellten reinen Diastersomeren-Fraktion von 1-[4'-(2-Diethylaminoethoxy)phenyl]-2-phenyl-1-[3'-(2-tetrahydropyranyloxy)phenyl]-n-butan-1-ol [hellgelbes Öl; R_f 0.65 CHCl₃/CH₃OH (9/1)] in 500 ml Ethanol verden mit 25 ml konz. Salzsäure versetzt, dann 2 Stdn. unter Rückfluß erhitzt und wie in den Beispielen 1 g bis 1 h beschrieben, aufgearbeitet. Parblose Kristalle vom Schmp. 121°C [CH₃OH/H₂O (1/1)]; R_f 0.30 [CHCl₃/CH₃OH (7/3)]; Ausbeuts 10.4 g (25%).

С₂₈H₃₃NO₂ (415.6) Ber. C 80.91 H 8.00 N 3.37 Ger. C 81.06 H 8.07 N 3.28

15 Mol.-Gew. 415 (massenspektrometrisch bestimmt)

IR-Spektrum (KBr) : J (0-H) 3600 bis 3100 cm-1

¹H-WR-Sepktrum (d₆-DHSO)

: 0.87 breit t (3) CH₃
0.97 t (6) N(CH₂CH₃)₂ [J=7.0]
2.20 bis 2.87 m (8) CH₂N(OH₂)₂, CH₂CH₃
3.90 t (2) OCH₂ [J=7.0]
6.27 bis 7.37 m (13) Aromaten-H

9.20 breit s (1) OH [sustausch-

bar mit

D^SO)

25

Beispiel 2 b

Z-1-[4'-(2-Diethylaminosthoxy)phenyl]-1-(3'-hydroxyphenyl)-. 2-phenyl-but-1-en

Parblose Kristalle vom Schmp. 156°C [Methanol/Wasser (1/1)]; R_f 0.30 [CHCl₃/CH₃OH (7/3)]

C₂₈H₃₃NO₂ (415.6) Ber.: C 80.91 H 8.00 N 3.37 Gef.: C 80.78 H 8.00 N 3.26

Mol.-Gev. 415 (massenspektrometrisch bestimmt)

IR-Spektrum (KBr) : 3-0H 3600 bis 3100 cm⁻¹

10 ¹H-NMR-Spektrum (4₆-NHSO)

) : 0.90 breit t (3) CH₃
1.01 t (6) N(CH₂CH₃)₂ [J=7.0]
2.17 bis 3.00 m (8) CH₂N(CH₂)CH₂CH₃
4.03 t (2) OCH₂ [J=7.0]
6.17 bis 7.33 (13) Aromaten-H

8.87 breit s (1) OH (austauschbar mit D₂0)

Beispiel 3

```
(E)-1-(3'-Hydroxyphenyl)-1-[4'-(2-methylaminoethoxy)
phenyl]-2-phenyl-but-1-en
Farblose Kristalle vom Schmp. 125 bis 127°C (Ethanol);
R<sub>f</sub> 0.15 [CHCl<sub>3</sub>CH<sub>3</sub>OH (7/3)] .
C<sub>25</sub>H<sub>27</sub>NO<sub>2</sub> (373.5) Ber. C 80.40 H 7.29 N 3.45
                         Gef. C . 80.55 H 7.32 N 3.61
Mol.-Gew. 373
                         (massenspektrometrisch bestimmt)
IH-Spektrum (KBr) : 17(0-H; N-H) 3600 bis 2300 cm<sup>-1</sup>;
<sup>1</sup>H-NMR-Spektrum
(ag-DMSO)
                      : 0.83
                                        t (3)
                        2.13 bis 2.70 m (2)
                                       s (3) NCH,
                        2.30
                                       t (2) NCH [J=5.6]
                        3.83 t (2) oc<u>u</u>2 [J=5.6]
                        6.40 bis 7.43 m (13) Aromaten-H
```

15

Beispiel 4

10

```
(E)-1-[4'-(2-Ethylaminoethoxy)phenyl]-1-(3'-hydroxyphenyl)-
2-phenyl-but-1-en

Farblese Kristalle vom Schmp. 174 bis 175°C (Aceton);

B<sub>f</sub> 0.15 [CHCl<sub>3</sub>/CH<sub>3</sub>OH (7/3)]
```

С₂₆H₂₉NO₂ (387.5) Вех.: С 80.59 Н 7.54 И 3.61 Gef.: С 80.55 Н 7.58 И 3.67

Mol.-Gew. 387 (massenspaktrometrisch bestimmt)

IR-Spektrum (KBr) : 0 (0-H) 3600 bis 3100 m⁻¹; V(N-H) 3300 cm⁻¹;

1 H-MR-Spektrum 0.85 t (3) c<u>∓</u>3 [J=7.0] (demso) 0.98 t (3) [J=7.2] 2.13 bis 2.73 m (4) FCH2CH, CH2CH 2.80 t (2) NCH2 [J=5.6] t (2) OCH2 3.90 [J=5.6] 6.43 bis 7.43 m (13) Aromaten-H

Beisviel 5

(B)-1-[4'-(2-Dimethylaminoethoxy)phenyl]-1-(3'-hydroxyphenyl)2-phenyl-but-1-en-hydrochlorid enthaltendes Arzneimittel

21.88 g pulverisiertes (E)-1-[4'-(2-Dimethylaminoethoxy) *phenyl]-1-(3'-hydroxyphenyl)-2-phenyl-but-1-en-hydrochlorid werden mit 40 g Lactose und 140 g-Stärke vermischt, anschließend mit 33 g Talkum und 13 g Calciumstearat versetzt und nach sorgfältiger Durchmischung in zweitausend Hartgelatinekapseln gesigneter Größe abgefüllt, so daß jede Kapsel 10 mg Wirkstoff (berechnet als freis Ease) enthält.

Beispiel 6

15

20

(E)-1-[4'-(2-Ethylaminoethoxy)phenyl]-1-(3'-hydroxyphenyl)-2-phenyl-but-1-en enthaltendes Arzneimittel

20.0 g feinpulverisiertes (E)-1-[4'-(2-Ethylaminoethoxy)phenyl]1-(3'-hydroxyphenyl)-2-phenyl-but-1-en werden nach dem Vermischen
mit 111 g Mannit, 15 g Maisstärke und 6 g Alginsäure granuliert
und das getrocknete Granulat nach sorgfältigem Vermischen mit
0.75 g Hethylcellulose und 1.5 g Magnesiumstearat zu eintausend
Tabletten verpreßt, so daß jede Tablette 20 mg Wirkstoff enthält.

- 95 -

Pharmakologische Untersuchungen

a) Bindungsaffinität zum Estradiolrezeptor

Die Messung der Bindungsaffinität zum Estradiolrezeptor erfolgte nach der Methode von N. Devlesschouwer, G. Leclercq, A. Danguy und J. C. Heuson [Europ. J. Canoer, 14, 721 - 723 (1978)]. Das Uteruscytosol von weiblichen, präpubertären, veißen, 2 kg schweren Kaninchen (Neusceländer) wurde 18 Stån. bei 4°C mit 2.5x10-9 M [3H]-Estradiol sowie jeweils unter Zusetz von unmarkiertem Estradiol (Kontrolle) bzw. Testsubstanz verschiedener Konzentration inkubiert. Die Bindungsaffinität zum Estradiolrezeptor wird ausgedrückt durch die, dem Uteruscytosol zugesetzte. Konzentration an unmarkiertem Estradiol (Kontrolle) bzw. Testsubstanz, welche eine 50proz. Verdrängung des am Estradiolrezeptor gebundenen [3H]-Estradiol bewirkt.

Tabelle 3

Bindungsaffinität der Testsubstanzen

Verbindung Nr.	R.	R ²	R ³	^{ED} 50 ^{% ×} [м]
Estradiol (Kontrolle)	- , •	_	-	1.3 x 10 ⁻⁹
Tenoxifen	CH ₃	CH ₃	H	3.8 x 10 ⁻⁷
1	CH ³	CH3 ·	OH	2.4 x 10 ⁻⁸
2	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	OH	6.5 x 10 ⁻⁸
3 .	CH ₃	н	ОН	3.7 x 10 ⁻⁸
		1	1	1

x)
Konzentration der Substanz, die 50% [³H]-Estradiol von
Estradiol-Rezeptor verdrängt.

b) Antiuterotrope Wirkung

Die antiuterotrope Wirkung wurde nach einem modifizierten "Dorfman Test" [R. I. Dorfman, Methods in Hormone Research II, S. 707, Academic Press, New York - London, 1962] an geschlechtsreifen, weiblichen Spraque-Dawley-Ratten bestimmt.

Die Testverbindungen wurden in 0.25proz. wäßriger Agersuspension aufgenommen und per Schlundsonds über einen Zeitraum von 21 Tagen sechamal wöchentlich verabreicht. Am Versuchsende wurde das Uterusgewicht der mit Wirkstoff behandelten Tiere in Beziehung gesetzt zum Uterusgewicht von Kontrolltieren, die nur eine leere Agersuspension erhielten.

Tabelle 4

. .

10

Antluterotrope Aktivität der Testsubstanzen

Verbindung Nr.	Zahl der Versuchstiere	Dosis mg/kg/Tag	Uternegewicht gegen- über Kontrolltieren
Tamoxifen	10		
1	10	2	- 40%
2	10	? .	- 42%
2		3	- 39≉
	10	3 .	- 53≴

c) Mammatumorhemmende Wirkung

Die tumorhemmende Wirkung wurde am Modell des mit 7,12-Dimethylbenz[a]anthracen induzierten Mammatumors der weiblichen Spraque-Dawley-Ratte (Stamm Hannover) nach der Methode von M. J. Golder (Europ. J. Cancer 11, 571" (1975)] und D. P. Grisvold et al (Cancer Research 26, 2169 (1966)] bestimmt.

Die Testverbindungen wurden in 0.25proz. Agarsuspension aufgenommen und per Schlundsonde über einen Zeitraum von 28 Tagen sechsmal wöchentlich verabreicht. Zweimal wöchentlich und am 28. Versuchstag wurde die Zshl der Tiere festgestellt und die Tumorfläche (mm²/Tier) der Therapie- und Kontrolltiere gemessen. Bestimmt wurde am Versuchsende die prozentuale Zunahme der durchschnittlichen Tumorfläche der behandelten Tiere im Vergleich zu den Kontrolltieren, die als 100% angenommen wurde.

Tabelle :5

10

15

Tumorhemmende Aktivität der Tostaubstanzen

Verbindung Zahl der Nr. Versuchsti		Dosis mg/kg/Tag	Relative Zunahme der durchschnittlichen Tumorfläche		
Leerkontroile	10	_	100%		
Tamoxifen	12	3	35%		
1	12	3	23%		

Anmelder: Klinge Pherma

Patentansprüche.

1,1,2-Triphenyl-but-1-en-Derivate der allgemeinen Formel (1)

in der R¹ und R² gleich oder verschieden sein können, wobei im Falle R¹ gleich R² die Substituenten jeweils Methyl- oder Ethylgruppen bedeuten, während im Falle R¹ ungleich R², ein Substituent Wasserstoff bedeutet und der andere Substituent eine Methyl- oder Ethylgruppe darstellt und deren therapeutisch verträgliche Salze.

Verfahren zur Herstellung von 1,1,2-Triphenyl-but-1-en-Derivaten nach inspruch 1 dadurch gekennzeichnet, daß man Carbinole der allgemeinen Pormel (2).

5

in der R¹ und R² gleich oder verschieden sein können, wobei im Falle R¹ gleich R² die Substituenten jeweils Methyl- oder Ethylgruppen bedeuten, vährend im Falle R¹ ungleich R² ein Substituent eine Benzylgruppe darstellt und der andere Substituent eine Methyl oder Ethylgruppe sein kann und R³ Wasserstoff oder eine leicht hydrolysierbare Schutzgruppe ist, in an sich bekannter Weise durch Einwirken von Mineralsäure, gegebenenfalls unter Abspaltung der Schutzgruppe dehydratisiert, aus dem anfallenden Isomerenpaar die E-Form durch Kristallisation isoliert und eine gegebenenfalls vorhandene Benzylgruppe hydrogenolytisch abspaltet.

15

10

Arzneimittel enthaltend eine Verbindung gemäß Anspruch 1 als Wirkstoff, sowie übliche Träger- und Hilfsstoffe.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

0054168

EP 81109254.3

V-1		HLÄGIGE DOKUMENTE		
Kalegorie	mappablican Telle	tuments mit Angeloe sowed enorderich, der	Detriff; Ankoruch	- The section of the City
	• Patent	493 282 (THE UPJOHN COMPANY) ansprüche 1,13: 5, Zeilen 3-14 *	1-3	C 07 C 93/06 A 61 K 31/13
			1	
				fa
		÷		
				RECHERCHIERTE SACHGEBIETE IIII. D 4
				C 07 C 93/00
	•	·.		KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE
			X: A: O: P: T:	GEMANNTEN DORUMENTE von besonderer Sedenung technologischer Hintergrund nechtschrittliche Orienbarung Zwaschenkung zugnunde der Erfandung zugnunde flegende Theorien oder
			E: 1 D: 1 1	Geundstern kolkdierende Ammeidung In der Ahmeidung angelühn ei Dokument tid Endern Gründen
	Der vorkepende Recnercher	ipericht wurde iss alse Palentanspruchte erziell	A: 6	ingelührtes Dokument Anglied der gleichen Palent- amilie, überlehistriminnes
arcue por	WIEN	Abschlußgstum der Recnerche	Prider	okumen!
	1 00.76	23-02-1982	н	EIN.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
MOTHER.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.